# TRAITE DE COOPERATION EN MATIER DE BREVETS

## RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL 2005

(article 36 et règle 70 du PCT)

NATIC	MAL	
WIPO		PCT

Référence du dossier du déposant ou du mandataire	POUR SUITE A DO	FE A DONNER voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/PEA/416)				
Demande internationale No. PCT/FR 03/03221	Date du dépôt internation 29.10.2003	nal (jour/mols/année)	Date de priorité (jour/mois/année) 30.10.2002			
Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB A61K9/00						
Déposant STATICE SANTE et al.			e te e			
Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36.						
2. Ce RAPPORT comprend 6 feu	illes, y compris la présent	e feuille de couverture				
ont été modifiées et qui se auprès de l'administration						
Ces annexes comprennent 3 fe	euilles.					
3. Le présent rapport contient des	indications et les pages c	correspondantes relativ	ves aux points suivants :			
I ⊠ Base de l'opinion						
II 🛘 Priorité						
III 🔲 Absence de formula possibilité d'applicat	Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle					
	_ ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' ' '					
V 🖾 Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration						
VI   Certains documents cités						
VII 🔲 Irrégularités dans la demande internationale						
VIII   Observations relative	es à la demande internati	onale				
Date de présentation de la demande d'examen préliminaire Internationale Date d'achèvement du présent rapport		présent rapport				
28.05.2004		17.03.2005				
Nom et adresse postale de l'adminstration préliminaire international	chargée de l'examen	Fonctionnaire autorisé	Attaches Princeto.			
Office européen des brevet D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 52 Fax: +49 89 2399 - 4465		Luangkhot, N N° de téléphone +49 89	9 2399-7857			

#### RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n°

PCT/FR 03/03221

<ol> <li>Base du rapport</li> </ol>
-------------------------------------

1. En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans le présent rapport, comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)):

	Des	scription, Pages			
	1-19	9	telles qu'initialement déposées		
	Rev	vendications, No.			
	1-1	1	reçue(s) le 10.02.2005 avec télécopie		
•	Des	ssins, Feuilles			•
	1/10	D-10/10	telles qu'initialement déposées		<i>;</i> · ·
2.	ou l	ce qui concerne la la ui ont été remis dans traire donnée sous ce	ingue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de s la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sa e point.	e l'adminis auf.indicati	on
	Ces	s éléments étaient à la	la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue su	ivante:	∢qui est:
		la langue d'une tradi	luction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 2	3.1(b)).	ţ,
		la langue de publica	ation de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).	•	<b>;</b> ;
		la langue de la tradu 55.3).	uction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la	a règle 55.	2 ou
3.	inte	ce qui concerne les s mationale (le cas éch uences :	séquences de nucléotides ou d'acide aminésdivulguées dans la de héant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base	mande du listage	des
		contenu dans la den	mande internationale, sous forme écrite.		
		déposé avec la dem	nande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.		
	remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.				
		remis ultérieurement	t à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.		
		La déclaration, selor de la divulgation fait	n laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement n le dans la demande telle que déposée, a été fournie.	ne va pas a	au-delà
		La déclaration, selor à celles du listages d	n laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinate des séquences Présenté par écrit, a été fournie.	eur sont ide	entiques
4.	Les	modifications ont ent	itraîné l'annulation :		
		de la description,	pages:		
		des revendications,	nos:		
		des dessins,	feuilles:		

#### RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n°

PCT/FR 03/03221

5. 🗆	Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considére comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (rè 70.2(c)) :	ées gle
	(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au poin et annexée au présent rapport.)	it 1.

- 6. Observations complémentaires, le cas échéant :
- V. Déclaration motivée selon l'article 35(2) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- 1. Déclaration Nouveauté Oui: Revendications Non: Revendications Activité inventive Oui: Revendications 1-11 Non: Revendications Possibilité d'application industrielle Oui: Revendications Non: Revendications
- 2. Citations et explications

voir feuille séparée



#### PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

#### Concernant le point V

Déclaration motivée quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration

- Les documents cités dans le rapport de recherche ont été numérotés 1) consécutivement D1-D6; cette numérotation résulte de l'ordre de citation des documents dans le rapport de recherche et sera utilisé tout au long de la procédure. Sauf avis contraire, le ou les passage(s) cité(s) de chaque document sera/seront considéré(s).
- Les modifications introduites avec le fax du 10-02-2005 ne semblent pas conduire à 2) étendre l'objet de la demande au-delà du contenu de la demande telle qu'elle a été déposée. Elles sont donc conformes aux dispositions de l'article 34(2) b) PCT.
- Nouveauté et activité inventive (Art. 33(2) et 33(3) PCT) 3)
- 3a) L'objet des revendications 1-5 est nouveau car aucun document de l'art antérieur ne décrit une structure implantable pour la libération d'un principe actif, caractérisée en ce que l'acide lactique et/ou un oligomère d'acide lactique est utilisé comme agent plastifiant afin d'abaisser la température de transition du polymère biodégradable qui sert de support pour la dite structure. En particulier D3 décrit une multitude de plastifiants comme le PEG ou la triacétine, mais pas l'acide lactique en tant que tel. Il en est de même pour D5.

L'objet des revendications 1-5 implique une activité inventive:

D3 décrit une structure implantable qui permet la libération prolongée et contrôlée d'un principe actif. Cette structure implantable contient

a/ un co-polymer d'acide lactique et d'acide glycolique

b/ un ou plusieurs plastifiants

c/ un principe actif (voir col.3 L.37-col.5 L.41).

D3 enseigne que l'élasticité ou la "maniabilité" (processibility) peut être améliorée en abaissant la température de transition par ajout d'un agent plastifiant.

Le problème que la présente demande se propose de résoudre consiste à fournir un plastifiant alternatif.

La solution proposée par la présente est d'utiliser l'acide lactique ou un oligomère d'acide lactique en tant que tel comme plastifiant. Comme aucun document de l'art antérieur ne fait mention, ni ne suggère l'utilisation d'un plastifiant possédant une même entité chimique que le copolymère PALAG, à savoir l'acide lactique ou son oligomère en tant que tel, alors la solution proposée implique une activité inventive. De plus, l'utilisation d'un plastifiant de cette nature permet d'obtenir une structure implantable assurant les mêmes propriétés de biocompatibilité et de tolérance que le copolymère PALAG.

3b) L'objet des revendications 6-11 est nouveau car aucun document de l'art antérieur ne décrit un procédé de fabrication d'une structure implantable pour la libération d'un principe actif, caractérisé en ce que l'acide lactique et/ou un oligomère d'acide lactique est utilisé comme agent plastifiant et que la technique de moulage par compression utilise une étape préliminaire de transfert dans une chambre de transfert.

L'objet des revendications 6-11 implique une activité inventive pour les mêmes raisons que ci-présenté au paragraphe 3a).

Par ailleurs, D6, autre document qui peut être pris comme art antérieur le plus proche, décrit un procédé de fabrication d'implants qui peut être réalisé par compression-moulage (voir p.27-28), mais ne fournit pas de détails concernant les étapes de fabrication, et en particulier l'utilisation d'une étape préliminaire de transfert. Cette étape permet d'obtenir de manière surprenante une structure composite homogène avec des surfaces cohérentes, dépourvue de porosité, garantissant ainsi une libération contrôlée et progressive du principe actif (voir aussi présentes figures 13-15).

#### Pour la phase régionale:

- 4) Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans les documents D3, D5 et D6 et ne cite pas ces documents.
- 5) Les nouvelles revendications déposées sont considérées admissibles. Le demandeur est en conséquence invité à harmoniser le texte de la description avec le texte de ces

## RAPPORT D'EXAMEN Demande internationale n° PCT/FR 03/03221 PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

revendications. Il y a lieu de veiller à cette occasion, notamment en ce qui concerne la partie introductive exposant le problème ou les avantages, à ce que l'objet de la demande ne s'étende pas au-delà du contenu de la demande telle qu'elle a été déposée.

Afin de faciliter l'examen de conformité au regard des dispositions de l'article 34(2) b)
PCT des pièces modifiées de la demande, le demandeur est invité à identifier
clairement les modifications apportées, qu'il s'agisse de modifications par adjonction,
remplacement ou suppression et à préciser sur quels passages de la demande telle
que déposée ces modifications sont basées (cf. également règle 66.8 a) PCT).

Ces modifications pourront, le cas échéant, être portées sous forme manuscrite sur une copie des parties concernées de la demande telle que déposée.

5

10

15

20

25

Pg: 12/14

20

#### REVENDICATIONS

- 1. Structure implantable souple pour la libération prolongée et contrôlée d'un principe actif, constituée d'un support biorésorbable et d'un principe actif intimement lié audit support, et qui présente une cohésion entre le principe actif et le support biorésorbable induite par mouillabilité d'un des composants de la structure, et dans laquelle le support biorésorbable est formé d'un mélange de copolymère amorphe d'acide lactique et d'acide glycolique possédant un rapport massique entre les unités d'acide lactique et d'acide glycolique compris dans la gamme de environ 80/20 à 20/80, de préférence dans la gamme de environ 70/30 à 30/70, et de préférence encore égal à 50/50 et de environ 0,5 à 20 % en masse, de préférence de environ 5 à 15 % en masse par rapport à la masse du support, d'un plastifiant biocompatible choisi parmi l'acide lactique, un oligomère d'acide lactique, ou un mélange de ces composés, ledit mélange de copolymère et de plastifiant ayant une Tg inférieure ou égale à 15°C.
  - 2. Structure implantable selon la revendication 1, dans laquelle le principe actif est choisi parmi les anesthésiques locaux, les antalgiques morphiniques ou non morphiniques, les facteurs de cicatrisation, les anti-inflammatoires, les antibiotiques, les anti-fongiques, les corticoïdes, les hormones, les antimitotiques, les facteurs de croissance, ou un mélange de ces principes actifs.
  - 3. Structure implantable selon la revendication 2, dans laquelle le principe actif est un anesthésique local.
  - 4. Structure implantable selon l'une des revendications 1 à 3, qui se présente sous la forme de fil, de film, de jonc, de ruban de forme parallélépipédique de base carrée ou rectangle, de mèche, de tissu tissé ou non-tissé, de plaque, de cathéter ou de comprimé voire de tablette ou encore de fil de suture.
  - 5. Structure implantable selon l'une des revendications 1 à 4, qui se présente sous la forme d'une structure sandwich.

30

Fax émis par : 0144180423

10

15

25

Pg: 13/14

21

- 6. Procédé de fabrication d'une structure implantable souple pour la libération prolongée et contrôlée d'un principe actif, constituée d'une structure composite homogène avec des interfaces cohérentes, et dans laquelle le support biorésorbable est formé d'un mélange de copolymère amorphe d'acide lactique et d'acide glycolique possédant un rapport massique entre les unités d'acide lactique et d'acide glycolique compris dans la gamme de environ 80/20 à 20/80, de préférence dans la gamme de environ 70/30 à 30/70, et de préférence encore égal à 50/50 et de environ 0,5 à 20 % en masse, de préférence de environ 5 à 15 % en masse, par rapport à la masse du support, d'un plastifiant biocompatible choisi parmi l'acide lactique, un oligomère d'acide lactique, ou un mélange de ces composés, ledit mélange de copolymère et de plastifiant ayant une Tg inférieure ou égale à 15°C, qui comprend les étapes suivantes :
  - a) un mélange des produits composant la structure,
  - b) un passage avec ou sans pression appliquée, dans une chambre de transfert, soit b1) à une température comprise entre la température de fusion du principe actif et la température de transition vitreuse ou de fusion du copolymère, soit b2) à température supérieure à la fols à la température de fusion du principe actif et à la température de transition vitreuse du copolymère, et
- c) une mise en forme de la structure implantable sous pression à partir de cet 20 état intermédiaire.
  - 7. Procédé selon la revendication 6, qui comprend en outre d) une étape de traitement thermique.
  - 8. Procédé selon la revendication 6 ou 7, qui est un procédé de moulage par compression-transfert, de moulage par injection transfert, d'extrusion ou de filage avec étape préliminaire de transfert.
- 9. Procédé selon l'une des revendications 6 à 8, dans lequel le mélange des produits 30 obtenu à l'étape a) est broyé jusqu'à obtenir une granulométrie comprise dans la gamme de environ 5 à 150 µm, de préférence de environ 10 à 50 µm.

Fax émis par : 8144188423

5

Pg: 14/14

22

- 10. Procédé selon l'une des revendications 6 à 9, dans lequel le principe actif est choisi parmi les anesthésiques locaux, les antalgiques morphiniques ou non morphiniques, les facteurs de cicatrisation, les anti-inflammatoires, les antibiotiques, les anti-fongiques, les corticoïdes, les hormones, les antimitotiques, les facteurs de croïssance, ou un mélange de ces principes actifs.
- 11. Procédé selon la revendication 10, dans lequel le principe actif est un anesthésique local.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: \_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.